PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-169835

(43)Date of publication of application: 02.07.1996

(51)Int.CI.

A61K 31/725 A61K 9/08 A61K 33/06 A61K 33/14 A61K 33/42

(21)Application number: 07-208426

(71)Applicant: LAB MEDIDOM SA

(22)Date of filing:

24.07.1995

,....

(72)Inventor: CANTORO AMALIO

(30)Priority

Priority number: 94RM 485

Priority date: 25.07.1994

Priority country: IT

(54) OPHTHALMIC PREPARATION FOR USE AS ARTIFICIAL TEAR

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a composition capable of accurately maintaining nonNewtonian flow characteristics even in the presence of a salt and a bivalent cation, thickened so as to be used as artificial tear. SOLUTION: This ophthalmic preparation contains 0.05-2 wt.% of hyaluronic acid as a viscosity thickener and the following minimum quantities of ion species except sodium ion contained in the hyaluronic acid: 40 mmol/L of sodium ion, 12 mmol/L of potassium ion, 0.4 mmol/L of calcium ion, 0.4 mmol/L magnesium ion, 50 mmol/L chlorine ion and 7 mmol/L phosphate ion and water and is useful as artificial tear.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

31.05.2002

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-169835

(43)公開日 平成8年(1996)7月2日

(51) Int.Cl.8		識別記号	庁内整理番号	FΙ			ŧ	技術表示箇所
A61K 3	31/725	ABL						
	9/08	v						
3	33/06	·						
3	33/14							
	33/42							
				农髓查審	未請求	請求項の数16	FD	(全 14 頁)
(21)出願番号		特顧平7-208426		(71)出願人	5951180	09		
					ラポラ	トワレーメデイ	こ ムン	ス. エー.
(22)出顧日		平成7年(1995)7月	24日		スイス	国 12 ジユネ-	ープ・シ	/一エイチー

(72)発明者 アマリオ カントロ

イタリア国 40100 ポローニヤ ピア

1211 アペニユー デ シヤンペル 24

ロツソリノ ピロ 23

(74)代理人 弁理士 飯田 敏三

(54) 【発明の名称】 人工涙として使用するための眼用製剤

1994年7月25日

イタリア (IT)

(31)優先権主張番号 RM94A000485

(57)【要約】

(32)優先日

(33)優先権主張国

【課題】 塩および正確には二価の陽イオンの存在下でも非ニュートン流れ特性を維持できる、人工涙として使用するための増粘された組成物を提供すること。

【解決手段】 粘度増加剤としてヒアルロン酸塩を 0.05-2重量%の濃度で含み、加えて該ヒアルロン酸塩に含まれるナトリウムイオンを除いて次の最少限量のイオン種:40ミリモル/1のナトリウムイオン、12ミリモル/1のカリウムイオン、0.4ミリモル/1のカルシウムイオン、0.4ミリモル/1のマグネシウムイオン、50ミリモル/1の塩素イオンおよび7ミリモル/1のりん酸イオン、並びに水を含む人工涙として用いる眼用製剤。

製剤。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 粘度増加剤としてヒアルロン酸塩を0. 05-2重量%の濃度で含み、加えて該ヒアルロン酸塩 に含まれるナトリウムイオンを除いて次の最少限量のイ オン種:40ミリモル/1のナトリウムイオン、12ミ リモル/1のカリウムイオン、0. 4ミリモル/1のカ ルシウムイオン、0. 4ミリモル/1のマグネシウムイ オン、50ミリモル/1の塩素イオンおよび7ミリモル /1のりん酸イオン、並びに水を含むことを特徴とする*

Na* 40-95 ミリモル/ 1

CI-K+ 12-28 ミリモル/1

Ca++ 0.4-1.5 ミリモル/1

Mg++ 0.4-1.0 ミリモル/1

クエン酸塩

50-150ミリモル/1 HPO4 = 7-20ミリモル/1

徴とする請求項3記載の製剤。

*人工涙として用いる眼用製剤。

0.7 ~2.5 ミリモル/.1

ることを特徴とする請求項2記載の製剤。

ヒアルロン酸塩 0.05~2 重量%

さらに少なくとも7ミリモル/1の酢酸 【請求項5】 イオンを含むことを特徴とする請求項1記載の製剤。

【請求項6】 さらに少なくとも5ミリモル/1の重炭 酸イオンを含むことを特徴とする請求項1記載の製剤。

【請求項7】 さらに少なくとも1ミリモル/1のED TAを含むことを特徴とする請求項1記載の製剤。

【請求項8】 前記ヒアルロン酸塩が、分子量500、 000-4,000,000ダルトンのヒアルロン酸ナ トリウムであることを特徴とする請求項1記載の製剤。

【請求項9】 低張性であり、容量オスモル濃度140※

※-280mOsm/1を有することを特徴とする請求項 1記載の製剤。

【請求項2】 少なくとも0. 7ミリモル/1のキレー

ト化物質をさらに含むことを特徴とする請求項1記載の

【請求項3】 前記キレート化物質が、クエン酸塩であ

【請求項4】 該ヒアルロン酸塩に含まれるナトリウム

イオンを除いて次のイオン種を次の濃度で含むことを特

【請求項10】 剪断速度2秒~1で粘度10、0-20 0.0cps、剪断速度1000秒-1で粘度10-5c p s を有することを特徴とする請求項1記載の製剤。

【請求項11】 pH6.8-7.6を有することを特 20 徴とする請求項1記載の製剤。

【請求項12】 次の組成を有することを特徴とする請 求項4記載の製剤。

	mg/loomi	ミリモルノ1
ヒアルロン酸ナトリウム	250	≒ 6. 2
NaCl	279.2	47.77
KC1	103.3	13.85
Na2 HPO4 · 12H2 O	3 2 2. 2	9. 0
Na3 クエン酸塩	26.0	1.05
MgCl2 · 6 H2 O	9. 2	0.45
CaCl2 · 2H2 O	6. 9	0.6

pH=7. 32および容量オスモル濃度=150mOs m/1

【請求項13】 眼用製剤に含まれるナトリウムイオン の全量が40-95ミリモル/1であることを特徴とす る請求項1記載の眼用製剤。

【請求項14】 人工涙として用いるための製剤である ことを特徴とする請求項1~12のいずれか1つに記載 の眼用製剤。

【請求項15】 該人工涙が、乾性角結膜炎の治療また は眼の刺激の治療に用いられることを特徴とする請求項 13記載の眼用製剤。

【請求項16】 眼の刺激が、環境条件またはコンタク トレンズにより起こされるものであることを特徴とする 請求項14記載の眼用製剤。

【発明の詳細な説明】

[0.001]

【発明の属する技術分野】本発明は、人工源として使用 するための眼用製剤に関する。より正確には、本発明 は、乾性角結膜炎または乾燥眼症候群として知られる涙 50 中間水性層の異常は、乾燥眼症候群をおこす。実際、該

膜病 (tear film disease) の治療で 結膜嚢に点滴するためと、一般的には、例えば環境の条 件によりもしくはコンタクトレンズによりおこされる眼 の刺激の治療のために、人工涙の使用が推奨されるとき に投与されるための水性処方物に関する。

【従来の技術及び発明が解決しようとする課題】本分野 で行われた研究は、涙の膜が:

- -結膜杯細胞によりつくられる糖たんぱく質の混合物か らなり、角膜表面に吸収されて親水性の膜を形成する内 側のムチン層;
 - -主に水、電解質、たんぱく質、酵素およびムチンから なり、該親水性の膜の上に広がる中間水性層;
 - 涙膜からの水の蒸発速度を調節することを主な働きと する薄い外側の脂質層からなっている複雑な3層構造で ある証拠を与えていた。該3層構造は、複雑な生理的シ ステムを構成し、その完全な平衡と継続的な再生は、い くつかの因子により確保される。内側のムチン層または

-2-

症状を患っている患者は、涙液腺流体蒸発過剰と、高浸透圧膜をもたらす減少した入れ代わりとを示し、その容量オスモル濃度(osmolarity)は、通常の値である約300mOsm/lに対して330-340mOsm/lにもなる。

【0003】高度に高浸透圧の涙液腺流体は、涙液腺流体の高分子量の糖たんぱく質(粘液)と電解質との間の不均衡をもたらし、結果として、粘液シダ状結晶形成

(mucus ferning) の現象の不在または減 少をもたらす。この点に関して、涙液粘液の最も興味あ る物理的な性質の1つは、室温で蒸発により乾燥した時 に、シダ状に結晶する能力であることが知られている。 シダ状結晶形成は、眼の下方の円蓋からの涙液粘液の収 集後のわずかの間に見られる。粘液結晶生成に関与する 生化学的プロセスについての明確な証拠が与えられてい るのではないが、上記の現象が、粘液(ムチン)の高分 子量糖たんぱく質と電解質との間の相互作用によりおこ されること、および各種のシダ状結晶形成(タイプI、 均一;タイプ11、小さいシダと開き空間とが多い;タイ プIII、部分的;タイプIV、不在)が、正常状態または 異常状態にある涙液腺流体に関連づけられることが認め られていると考えられる。たとえば、密な分岐は、ムチ ンと電解質との間の完全な平衡の徴とみなされ、部分的 な涙シダ状結晶形成またはその不在(乾性角結膜炎を患 っている眼に検出される)は、涙液粘液量の不足または 糖たんぱく質の量的な変化またはその環境(pH、水 和、電解平衡)の量的な変化を示す。さらに、涙の高容 量オスモル濃度は、ムチン生成杯細胞の数の減少、上皮 細胞膜の破壊、細胞表面微小襞(micorfold s) の喪失および剥脱 (exfoliation) の減 少を伴う結膜細胞の変性(degeneration) をおこす。杯細胞減少とムチン不足との原因である該細 胞変性は、乾燥眼症候群(乾燥、刺激、羞明および異物 感)のほとんどの臨床的症状および涙膜不安定の原因と みなされている。

【0004】実際は、損傷した内側のムチン層は、涙膜の安定に必須であり、なぜなら、角膜表面の湿潤性を向上させ、流体相の粘度を増加させるからである。ムチンがないか不十分であると角膜は湿潤しなくなり、涙膜は乾燥領域の形成を伴って崩壊するであろう。診断状の見40地から、乾燥眼症候群は、それ相応の症状から見分けられるばかりではなく、広く受け入れられた手順、例えば、涙の生成の測定(シルマー試験)、まばたきの後すなわち完全なまぶたの下降の後の涙膜の崩壊時間(BUT)の測定およびローズベンガル(Rose Bengal)とフルオレセインによる眼表面の染色の評価の測定により検出され監視され得る。乾燥眼症候群を治療するための製剤の治療特性評価を可能とするほかの客観的な方法は、印象(impression)(またはインプリント)による細胞学、涙液粘液シダ状結晶形成の試50

験および涙液腺流体容量オスモル濃度の測定である。非 優襲性 (noninvasive)で反復可能である該 試験の第一は、粘液生成杯細胞の濃度、凝集性、細胞 性、核/細胞形成質比の変更を伴う上皮細胞の寸法の変 化、細胞層形成の変化および上皮角質化(あるとして) を示すことにより球状結膜細胞の形態学的な状態の検査 を可能とする。上皮角質化は、極めて重要である:実 際、細胞学的見地から、乾性角結膜炎の最悪の結果の1 つは、角質化した非分泌性の上皮への分泌性の上皮の進 行性変換である。

【0005】涙液粘液シダ状結晶形成試験は、涙液粘液 結晶化のさまざまな面を明らかとし、上記のタイプ(I -IV) に従いそれを分類し、mOsm/1として表され る涙液腺流体容量オスモル濃度値は、涙中の塩濃度の定 量的表示を与え、すでに述べたように、その増加は、涙 膜水の増加した蒸発から生じる。涙容量オスモル濃度の 値は、検討中にある病理学的状態の客観的パラメーター であると考えてよく、その理由は、該値が病理学的状態 では30-40 s O s m/1だけ平均的に増加すること がわかっているからである。乾性核結膜炎は、結膜嚢に 挿入される遅い溶解の (slow-dissoluti on)眼用製剤により治療される(しかしながら、これ らの製剤は、患者にとって不快な適用でかつ面倒である 限り、その適用はまれとなる)ばかりではなく、人工涙 として知られる点滴される液体製剤によっても治療され る。該人工涙は、乾燥眼症候群の治療に対して正しいア プローチを意味する:その理由は、人工涙は、自然の涙 に取って代わり、組織を潤滑させ、角膜上皮表面上の乾 燥領域の形成を防ぎ得るからである。最も一般的な商業 的な処方物の人工涙は、防腐剤と緩衝液に加えて、塩化 ナトリウムだけを含む生理学的溶液であるが、ウサギ単 離角膜に行った試験は、(Na* およびCl - イオンに 加えて) K⁺、Ca⁺⁺、Mg⁺⁺、HCO3⁻およびH2P O4⁻イオンを含む角膜灌注液が、塩化ナトリウム単独お よびリンガー液よりも上皮細胞剥脱のより注目される減 少をおこすことを証明した (W. G. Bachama n et al.、角膜上皮表面の維持のための必須の イオン (Essential ions for ma intenance of the corneal epthelial surface), Inves t. Ophthalmol. Vis. 26, 1484-1488, 1985).

【0006】人工涙は、特にカリウムイオン、マグネシウムイオン、カルシウムイオン、塩素イオンおよび重炭酸塩イオンの濃度に関して、可能な限り自然の涙の定性的一定量的な組成を再現するように処方されるべきであることが広く受け入れられている(V. Rismondo et al.、 正常なウサギおよびビタミンA不足ウサギの涙液腺流体および涙の電解質組成(Eelectrolytecomposition of l

20

30

acrimal gland fluidand te ars of normal and vitamin A-deficient rabbits), CLA O J. 15 (3) 222-229, 1989) 特に、髙濃度で自然の涙液腺流体に存在するカリウムは 細胞間のホメオスタシスを保つナトリウムを補足し Green et al.、涙のカリウムは角 膜の厚さの維持に寄与する(Tear potassi um contributes to mainten ance of corneal thicknes s), Opthalmic Res. 24, 99-102、1992)、一方、カルシウムおよびマグネシウム は、細胞の付着安定剤である。特に、カルシウムは、細 胞運動性およびエンドサイトーシスプロセスでのグリコ ゲン代謝に関与し (W. Y. Cheung、カルシウ ムと細胞の働き (Calcium and cell function)、第1巻、Academic Pr ess, New York, 1980)、一方、マグ ネシウムは、細胞膜透過性(S. Iwata、プレオ キュラー涙膜と乾燥眼症候群 (The preocul ar tear film and dry eye syndrome), in Internationa l Opthalmology Clinics, F. J. Holly and M. A. Lemp, eds., Little Brown, Mass 第31-32頁、1973) と細胞凝集 (J. K. A Aikawa、家畜と人の病気とマグネシウムの関係 (The relationship of magn esium todisease in domest ic animals and humans), Ch arles C. Thomas, Springfi eld, Illinois, 1971) に寄与する。 【0007】涙液腺流体に通常存在する電解質の組み合 わせを再現するようにした人工涙処方物は、欧州特許第 0205279号に開示されている。そのような処方物 は、細胞代謝に必須の適当な各種の栄養素を供給する が、これらの処方物は、低分子量の塩を含む水溶液の典 型的な欠点を有している、すなわち、その粘度が低い。 このことは、該溶液が結膜嚢に点滴された際、極端に短 い角膜前滞留時間を示し、10-15分毎に点滴されな ければならない理由となり、これは、それに通常含まれ る防腐剤からの眼の組織(結膜および角膜)に対する有 毒作用の原因および患者の要望に沿わない原因となる。 該欠点を排除する見地から、高分子量の試薬により、通 常は、合成に基づくまたは天然由来の水溶性ポリマーに より粘度を高めた各種の涙処方物が、医療の実際におい て導入されている。増粘剤が、ポリビニルアルコール、 ポリエチレングリコールおよびこれらの混合物から選択 された非イオン系合成ポリマーであるそのような処方物

の1つは、米国特許第4,409,205号に開示され

ている。しかしながら、そこに提案されている人工涙処 方物は、適当な電解質含量の必要について述べた上記の 原理に従うものではない。実際は、上記の特許は、陽イ オン塩、特にナトリウム含有塩が最小レベルに保たれる と、ある眼用の溶液が、不規則な構造となった涙液腺流 体を正常に戻すのにより大きな効果を有することを記載 している。したがって、それにクレームされている溶液 は、NaC1の当量として表して0.75%未満の塩濃 度を有している。

6

【0008】上記の見解とは別に、実験研究により、人 工涙は、高い角膜前滞留時間を有し、同時に、溶液に非 ニュートン流れ特性を与える試薬により増粘されたとき のみ患者により許容されるということが確立されてい る:このことは、上記の米国特許に提案されたもののよ うな非イオン系ポリマーの場合は当てはまらない。実際 は、すべてのニュートン流体のように、非イオンポリマ 一試薬により増粘された溶液は、剪断応力が与えられて も一定の粘度を保ち、この状態は、まばたきの間の涙液 腺流体で起こる。反対に、水溶液中の自然の涙液腺流体 の糖たんぱく質は、静止している時、すなわち2回の連 続するまばたきの間、高い粘度を示し、まばたき中、す なわち剪断応力が与えられている時、非常に低い粘度を 示す。非ニュートン流体に典型的であり、特に偽塑性流 体に典型的である該流動学的挙動は、一方において、高 い角膜前滞留時間をもたらし、他方において、良好な眼 の許容性をもたらす。実験的な証拠に従えば、人工涙処 方物は、増粘剤としてそれに加えられたポリマー生成物 が陰イオン型であるという条件で、非ニュートン流れ特 性を示す。この基準に合う例となる処方は、特許出願P CT第84/04681号に記載されている。それに記 載されている粘度増加剤は、組成物に対して0.05-O. 25重量%で加えられるカーボポール (Carbo pol)型の高分子量カルボキシビニルポリマーであ る。しかしながら、該処方物は、安定剤、防腐剤、中和 剤および好ましくは塩化ナトリウムを容量オスモル濃度 調節剤として含んでいるが、塩類の栄養物質の組み合わ せを含んでいない。

【0009】眼用の処方物の粘度増加剤としてよりしばしば提案されるポリ陰イオン性物質は、ヒアルロン酸(またはその塩)、すなわちいくつかの人の組織および動物の組織に見つけられる多糖類である。水溶液中でかつ適当な濃度で、これは、自然の涙と極めて似た非ニュートン流れ特性を発揮する。たとえば、欧州特許第0323522号は、人工涙組成物の増粘剤としてヒアルロン酸ナトリウム(分子量は特定していない)を0.01-1重量%の濃度とすることを提案している。しかしながら、この場合も、提案される組成物は、ヒアルロン酸ナトリウム、塩化ナトリウム、防腐剤および緩衝剤(含むとして)を本質的に含んでいるが、生理学的細胞代謝に必須のイオンを含んでいない。

50

【0010】ヒアルロン酸ナトリウムおよびさまざまな 種類のイオンを含む水溶液は、欧州特許出願第0414 373号に記載されている。しかしながら、該特許出願 は、人工涙の製剤に関するものではなく、眼前部(ey anterior section) (白内障、角 膜移植(keratoplasy)、線維柱帯切除術) および眼後部 (eye posterior sect ion) (網膜剝離、網膜障害) の微小血管外科手術の 補助薬として眼の手術で用いられる粘弾性溶液に関する ものである。眼の手術では、髙分子量ヒアルロン酸ナト リウムは、粘弾性特性を有する生成物を得るようにかな りの高濃度で用いられ、手術の間に、解剖学的眼空間

(例えば、前室) の保持を確保し、したがって、解剖学 的眼空間の崩壊を防ぐか、または眼の構造または縁(例 えば、結膜からの強膜)の分離の崩壊を防ぎ、また、眼 の組織を手術の障害(あった場合)から守ることが崩れ るのを防ぐ。当該文献は、0.1-5重量%(好ましく は1-3重量%)の範囲のヒアルロン酸ナトリウムの濃 度を述べているが、粘弾性溶液は、1%を越えるヒアル ロン酸ナトリウム濃度で、少なくとも1,000,00 0 ダルトンの分子量を有するようにしてのみ意図した用 途に適する性質を有する。実際、当該特許出願に記載さ れているすべての実施態様では、ヒアルロン酸ナトリウ ム濃度は、3重量%である。

【0011】人工涙処方物に話題を戻すと、最も最近の 米国特許第5,106,615号は、低濃度で非ニュー トン性の増粘剤を含む角膜灌注用溶液が、その塩含量の ために該非ニュートン挙動を維持しないことを開示して いる。特に、ここで考慮した米国特許は、塩化ナトリウ ム1リットル当り25ミリモルが、ヒアルロン酸ナトリ ウム溶液の非ニュートン挙動を完全になくし、カルシウ ムおよび恐らく他の二価の陽イオンがさらにより有効で あることを教示している。したがって、該米国特許は、 人工涙として用いる処方物であって、いずれの場合も、 1. 5ミリモル/1を越えない実際的に無視できる量の 塩(増粘剤の塩を別とする)を含む時のみ、ポリ陰イオ ン性増粘剤によりもたらされる非ニュートン流体の有利 な流動学的特性を維持する処方物を請求の範囲としてい*

Na* 40-95 ミリモル/1

50-150ミリモル/1

HPO4 ° 7-20ミリモル/1

12-28 ミリモル/1 Ca++ 0.4-1.5 ミリモル/1

クエン酸塩 0.7-2.5 ミリモル/1

Mg++ 0.4-1.0 ミリモル/1 ヒアルロン酸塩 0.05-2重量%

CI-

任意には、ここに提案の処方物は、また、酢酸イオンお よび重量炭酸イオンさらに防腐剤としてEDTAを好ま しくはそれぞれ最小限濃度として 7 ミリモル/ 1、5 ミ リモル/1および1ミリモル/1で含んでいてもよい。 処方物のヒアルロン酸塩は、好ましくは、500,00 0~8,000,000ダルトン、典型的には500, 000~4,000,000ダルトンの分子量を有する ヒアルロン酸ナトリウムである。得られる製剤は、有利 50 に関してわずかに変わり得る。イオン種の上記の規定し

*る。米国特許第5,106,615号は、前記米国特許 第4,409,205号およびPCT特許出願第84/ 04681号に記載の処方物が、過剰量の塩の存在によ り非ニュートン流れ特性を失うことがあることを開示し ている。従来技術のいくつかの教示と対照的に、なんら かのイオン種の適当な量の存在は、涙膜病の正しい治療 に不可欠であると思われるので、本発明の目的は、塩お よび正確には二価の陽イオン例えばCa++およびMg++ の存在下でも非ニュートン流れ特性を維持できる人工涙 として使用する増粘した組成物を提供することである。 [0012]

【課題を解決するための手段】したがって、本発明の目 的は、ヒアルロン酸ナトリウムで増粘してあり、Na+ およびC 1 - イオンばかりでなくさらに少なくともK [↑]、Ca⁺[↑]、Mg⁺[↑]およびHPO₄⁼イオンをも含む低張 性塩水であり、ポリマーの存在により生じた非ニュート ン流れ特性が、塩の存在により否定的に影響されること のないように処方した低張性塩水を提供することであ る。その流動学的特性により、ここに提案される溶液 は、高い角膜前滞留時間を示す。さらに、これは、乾性 角結膜炎によりおこされる病理学的状態を示すべてのパ ラメーターを向上させることにより(下記に詳述してあ る) 涙膜を著しく安定化させる。

【0013】したがって、本発明の特別な目的は、粘度 増加剤としてヒアルロン酸塩を0.05-2重量%の濃 度で含み、加えて次にミリモル/1で示した最少限量の イオン種:40ミリモル/1のナトリウムイオン、12 ミリモル/1のカリウムイオン、0. 4ミリモル/1の カルシウムイオン、0. 4ミリモル/1のマグネシウム イオン、50ミリモル/1の塩素イオンおよび7ミリモ ル/1のりん酸イオン、並びに水を含有してなる人工涙 として用いる眼用の製剤を提供することである。

[0014]

【発明の実施の形態】好ましくは、該製剤は、キレート 剤、特に、少なくとも0.7ミリモル/1の量のクエン 酸塩を含み、また、本発明の好ましい実施態様では、次 の一般的な組成を有する:

に低張性であり、容量オスモル濃度140-280mO sm/1、pH6.8-7.6、剪断速度2秒-1で粘度 10.0-200.0cps、剪断速度1000秒1で 粘度10-5cps (32℃で測定)である。

【0015】ヒアルロン酸塩の濃度は、分子量および必 要な粘度にしたがって調整される。分子量も、所望の粘 度と必要な塩類バランスが得られる限り上記に定めた値

た量と濃度は、ヒアルロン酸塩に存在するナトリウムイ オンは含まない。したがって、それらは、ナトリウムイ オンを除いたすべてのイオン種について眼用製剤に含ま れるイオン種の全量に相当し、ナトリウムイオンの場合 は、上記に規定した量と濃度は、ヒアルロン酸ナトリウ ムに含まれるものに加えたナトリウムの量に相当する。 より少ないまたは(より多い)量のヒアルロン酸塩から のナトリウムの減少または(増加)を相殺するように、 ヒアルロン酸ナトリウム以外のナトリウム塩(たとえ ば、塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウム、酢酸ナトリ ウム、重炭酸ナトリウム、りん酸ナトリウムまたはこれ らの混合物の形態)の量を調整することによるヒアルロ ン酸塩の濃度の変化にもかかわらず、本発明の眼用溶液 のナトリウムのバランスが保たれ得る。本発明の典型的 な実施態様に従えば、ヒアルロン酸ナトリウムが、粘度 増加剤として用いられ、所望のナトリウムイオン濃度を 得るように追加の量のナトリウムイオンが塩化ナトリウ ム、クエン酸ナトリウムおよびりん酸ナトリウムとして 眼用の組成物に加えられる。

【0016】実際的な目的から、本発明の眼用の処方物 20 に含まれるナトリウムイオンの全量は、典型的には、1 リットル当り40-95ミリモル含まれる。pHは、イ オン種の全量が本発明の範囲内にあるということを条件 に、塩酸または塩基たとえば水酸化ナトリウムを必要に 応じて加えることにより所望の値に調節することができ る。本発明の人工涙は、適当な量の相応する成分を無菌 水に混合するか、製剤をその配合後に滅菌することによ*

*り、従来の技術にしたがって調製される。本発明の処方 物は、また、眼用の製剤に用いられるほかの慣用の成 分、たとえば、ブドウ糖、防腐剤(たとえば、Thim erosal^R) などを含んでもよい。ここに開示しク レームした眼用の処方物は、治療学上の性質および流動 学上の性質の両方の観点から最も良好な処方物となる。 下記に詳述するように、ここに提案の処方物は、比較的 多い量の各種イオン種の存在にもかかわらずヒアルロン 酸塩に基づく溶液に典型的な流動学的挙動を保持し、結 膜嚢に点滴し点滴の後、1時間半よりも長く生理学的レ ベルで涙容量オスモル濃度を保つ。さらに、該処方物 は、乾燥眼症候群の総体的症状を緩和し、シダ状結晶形 成パターンおよび上皮細胞の形態と構造を向上させ、ム チン生成杯細胞の密度を増加させる。本発明の眼用の処 方物の人の治療での一日の用量は、1つの眼当り1-2 滴とし、一日に約4-8回投与する(たとえば、外径3 mmの標準薬局方医療用ドロッパーの手段による:これ は、垂直に持つと、25℃で総重量0.9-1-1グラ ムとなる20滴の水を出す)。

10

[0017]

【実施例】本発明を、例に記載し図面に示した例示的実 施態様を参照して以下にさらに詳述するが、本発明はそ れらに限定されるものではない。

【0018】例1-本発明の製剤の流動学的特性の評価 と他の製剤との比較

下記の試験を行った、SVS20と呼ぶ本発明の製剤 は、次の組成を有していた:

	mg/100ml	ミリモル/1
ヒアルロン酸ナトリウム	250	約6.21
(M. W. 800, 000-1, 600, 000)		
NaCl	279.2	47.77
KC1	103.3	13.85
Na2 HPO4 · 12H2 O	3 2 2. 2	9. 0
Na3 クエン酸塩	26.0	1.05
MgCl2 · 6H2 O	9. 2	0.45
CaCl2 · 2H2 O	6. 9	0.6

1:ヒアルロン酸ナトリウム中に存在するナトリウムイオン

p H = 7. 3 2 および容量オスモル濃度 = 1 5 0 m O s m/l;粘度=28cps (剪断粘度2秒⁻¹で) 該製剤の流動学的挙動を、ヒアルロン酸で増粘しかつN 40 号に従いつくりあげ、S09とした:これは、次の組成 a * およびCl · 以外のイオン種の認められる量を含ま※

ヒアルロン酸ナトリウム

(M. W. 800, 000-1, 600, 000)

NaCl

粘度=剪断速度2秒-1で22cps

製剤の臨床的使用の条件をシュミレートするため眼表面 温度32℃で、mPa. sで表した粘度を剪断速度(秒 -1) に対してプロットしたそれぞれの流れ曲線 (図1) を測定した。測定は、次の特徴:

- 同軸円筒メータC1BC-真 (coaxial cy 50

※ない別の人工涙製剤の流動学的挙動と比較する見地か ら、マッチング製剤を、欧州特許出願第0323522 を有した:

250mg/100ml

0.9重量%

linders meter C1BC-true)

ートーションバー1. 59g. cm

一剪断速度範囲2-1000秒1

を有するBohlin Rheometer Syst em粘度計を用いて行った。

【0019】図1の曲線は、両方の処方物の粘度が、剪

断応力速度に依存する、すなわち非ニュートン挙動に従う(これに対し、例えば、非イオン性のポリマーにより増粘した処方物の粘度は、一定であり、したがって、その図形はほぼ平坦となろう)が、この特徴が、本発明の処方物でより顕著であることを明瞭に示している。したがって、本発明の処方物は、1リットル当り25ミリモルを超える量のNaCl、並びにNa*に加えてK*イオンおよび二価の陽イオン例えばCa**およびMg**を含むが、米国特許第5,106,625号の教示とは逆に、その非ニュートン特性を失わず、塩類の種として塩 10 化ナトリウムだけを含む処方物よりもさらに良好な非ニュートン挙動を示す。

【0020】例2-臨床試験およびヒドロキシプロピルメチルセルロースにより増粘した溶液との比較例1 (SVS20)に記載したように処方した本発明の単一用量の無菌の眼用溶液を用いて臨床試験を行い、唯一の塩類の種として塩化ナトリウムをかなりな量含み非

イオン性の試薬、すなわちヒドロキシプロピルメチルセ

ルロースで増粘した商業的な多用量点眼剤(商品名IS*

プロピルメチルセルロース(4,000cps)0.5%;塩化ナトリウム0.1%;塩化ベンザルコニウム0.01%;緩衝剤)と前記の溶液との間で比較した。乾性角結膜炎の220人の患者に臨床試験を行った。そのうちの15人は途中で脱落したので試験を完了しなかった。調査を完了した残りの205人の患者(189人は女で16人は男)を、本発明の製剤(SVS20)および従来技術の製剤(DC)で、60日間にわたり1日に6回無作為に治療した。典型的な乾燥眼症候群、すなわち、疼痛、羞明、異物感および痛みを、すべての患者で評価し、0(症候なし)-4(重い症候)の評点を与えた。評価は、2種の製剤について治療前と15日、30日および60日の治療後に行った。上記の症候群の2つの該試験の結果を表1および2に示し、対応する値を添付の図2-5に示した。

12

点眼剤で、以下DCと呼ぶ)(DC組成物:ヒドロキシ

*OPTO TEARS® でALCONにより売られてる

[0021]

【表1】

表1 眼の総体的症状の試験 - 疼痛(%)

症候	基本的 15 日		30 ∄		60 H			
	SVS20	DC	SV\$20	DC	SV\$20	DC	SVS20	DC
4:非常に激しい	2	2	0	0	0	٥	0	0
3: 激しい	37	27	1	4	0	0	0	a
2: 中程度	37	45	26	41	2	15	2	è
1:軽い	. 17	19	50	40	43	54	22	7 5
0:なし	7	7	23	15	5 5	31	76	пđ
				ſ	妻2】			

[0022]

表 2 眼の総体的症状の試験 - 異物感(%)

症候	基本的 15 日			30 B		60 B		
	SVS20	DC	SVS20	DC	S V\$2 0	DC	SVS20	DC
4:非常に激しい	6	3	0	٥	0	О	σ	٥
3: 激しい	20	17	1	4	0	2	0	3
2: 中程度	28	42	13	35	2	15	0	6
1:軽い	35	30	49	35	30	ή 6	. 16	37
0:なし	11	8	37	26	68	34	84	54

【0023】すべての上記のデータは、セルロースに基づく製剤と比較して、本発明の製剤が、主観的総体的症状でのより迅速で著しい向上をもたらす証拠を与える。同じ患者で試験をし、涙膜崩壊時間(BUT)および涙液分泌(シルマー1)さらには2%フルオレセインと1

%ローズベンガルでの角膜結膜表面染色の平均値を評価 し、評点1-8を与えた。該比較検査の結果を表3と添 付の図6-9の図に示した。

[0024]

【表 3】

14

表3 液液の機能と安定性および角膜結膜表面統合性の試験

試験(単位)	基本	的	15 B		30 B		60 B	
	SVSZO	DC	5V520	ЭC	SVS20	DC	SV520	DC
BUT(秒)	3.12	3.51	5.87	4.91	7.15	5.74	8.64	6.4
シルマーI								
2007/5分	3.87	3.74	7-3	4.88	9.55	6.16	10.68	6.87
フルオレシン,								
評点	4.95	5.01	2.21	3.62	1.14	2.57	0.36	1.3
ローズベンガル、								
許点	4.92	5.06	2.29	3.69	1.21	2.42	0.38	1.45

【0025】すべての上記の試験は、従来技術の製剤D Cによる治療と比較して、本発明の製剤による治療が、 考慮される病状のより迅速で著しい改善をもたらすこと を立証している。

【0026】上記した一般的な臨床試験を行ったほか に、患者を2つのグループに分けた。113人からなる 20 第1のグループには調査の初めと、15日、30日およ び60日の治療の後に涙容量オスモル濃度試験を行っ た、値は、点眼剤点滴後30分および90分に記録し た。容量オスモル濃度測定の涙サンプルは、マイクロ細*

*管ピペットを用い、反射流涙を防ぐ技術に従って取っ た。容量オスモル濃度は、適当に改造した凝固点浸透圧 計Osmomat30 (Gonotec, Berli n, Germany) により測定した。比較した2つ の薬剤により治療した2つのグループの患者で記録した 平均容量オスモル濃度値を次の表4と、添付の図10お よび11とに示す。

[0027]

【表 4】

涙の容量オスモル濃度平均値 (mOsm/1)

点蓋からの時間	基本的	15 日	30 日	60 EI
	SVS20 DC	SVS20 DC	SVS20 DC	SVS20 DC
30 3)	353 350	301 338	303 340	304 340
90 /)	354 350	306 346	311 347	312 347

【0028】第2のグループの92人の患者には、印象 による細胞診断(суtology)と涙シダ状結晶形 成パターン試験を行った。前者の試験は、調査の開始時 と、60日の治療の後とに、D. J. Nelson, Cornea, 7(1), 71-81 (198 8) により記載された方法に従い行い、涙シダ状結晶形 成パターンは、調査開始時と、15日、30日および6 0日の治療の後、最後の点眼点滴の後60分と90分で 試験した。後者の試験は、M. Rolandoet a

1., Forstchr. Opthalm., 8 644-646, 1986により記載のように して行った。第2のグループの患者に行った試験の結果 を、下記の表5および6にまとめ、添付の相当する図1 2-15および16-19に示した。本明細書におい て、基本的な値は治療前に記録された値を意味する。

[0029]

【表5】

表 5 結膜細胞診断 (%) 16

	基本的		60 B	
	sv s2 0	C	SVS20	ЭC
上皮細胞形態構造				
角質化した表面	17	11	8	9
角質化していない表面	26	20	11	33
立方体	41	49	41	36
円齿形	16	20	7 0	22
环栅抱密度				
なし	23	Ħ	3	9
z n	50	ήQ	32	2 9
中程度	27	36	52	47
多数 ·	0	20	13	15

[0030]

【表 6 】 表 6 涙液粘液シダ状結晶形成 (%)

	基本	的	15 8		30 日		60 日	
	SVS20	DC	SVS20	DC	SV520	ЭC	SVS20	DÇ
30分								
タイプ III+IV	100	100	30	71	26	42	9	36
タイプ エーエニ	0	0	70	29	74	58	91	64
90 分								
タイプ III+IV	100	100	44	67	26	36	23	23
タイプ I÷II	a	0	56	33	74	64	77	77

【0031】本発明の製剤で処理したサンプルに見られる杯細胞の増加並びに上皮細胞形態構造とシダ状結晶形成パターンとの向上は、セルロースに基づく製剤で処理したサンプルにおいて観察されるよりも良い。

【0032】例3-臨床試験および例1に従いヒアルロン酸ナトリウムにより増粘した溶液との比較

乾性角結膜炎の24人の患者への二重盲検を与える実験プランにしたがって行ったさらに2か月間の調査の過程で、本発明の点眼剤SVS20の効果を、例1に従う製 40剤S09に対応する塩化ナトリウムのみを含む涙液腺流体と等浸透性のヒアルロン酸ナトリウムの即席単一用量0.25%溶液の効果と比較した。両方の生成物を、1日6回、1滴/眼の用量割合として投与した。得られた結果は、製剤SVS20が、点滴から90分までの生理

学的レベルに涙膜容量オスモル濃度をさせ、角膜前膜を安定化させ、BUTおよびシルマーI値を著しく増加させ、上皮細胞の形態構造および杯細胞の密度を顕著に向上させるのに効果的であることを示した。逆に、S09により治療した患者では、容量オスモル濃度は、病理学的限界以内のままであり、細胞学的な検査は、60日の治療の後、基本的な対照と比較して結膜表面はほとんど修正されないことを示した。

【0033】例2に記載されたように行った涙容量オスモル濃度測定の結果を下記の表7および添付の図20および21に示した。

[0034]

【表7】

17

表 7 沢の容量オスモル遠度平均値 (Osm/1)

点濁からの時間	基本的	15 🖯	30 El	60 FI

SVS20 S09 SVS20 S09 SVS20 S09 SVS20 S09 30 分 345 348 310 335 305 340 295 335 90分 345 348 320 340 315 340 300 345

【0035】例2に記載したように行った細胞学的検査 * [0036] の結果を、下記の表8および添付の図22-25に示し 10 てある。

> 表8 結膜細胞診断(%)

	基本的		60 B		
	SV\$20	509	SV\$20	S09	
杯細胞密度					
なし	50	58	17	42	
ŧ t	34	17	33	42	
中程度	8	17	25	8	
多数	а	8	25	8	
上皮細胞形態構造					
角質化した瓷面	42	50	25	42	
角質化していない表面	50	25	17	33	
立方体	4	17	33	17	
円間形	4	8	25	8	

【0037】上記の臨床試験の結果は、生理学的な細胞 リウムを用いて処方した点眼剤SVS20が、涙膜を著 しく安定化させ、角膜前環境に定性的一定量的平衡を回 復させ、それにより上皮細胞が病理学的機能的状態と形 態的状態に変質するのを防ぎ、杯細胞が高い密度を達成 するのを防ぐことを示唆する。

【0038】ヒアルロン酸ナトリウムのように、非ニュ ートンポリマーの存在は、涙膜を安定化させ、涙の蒸発 を遅らせ、まばたきの間にまぶたにより生じる摩擦応力 の眼表面への伝達を減少させ、そして十分に許容され る。本発明を、いくつかのその例示的な実施態様に特に 40 すグラフである。 関連して説明した。しかしながら、変形および変更が、 本発明の範囲から逸脱することなく当業者に可能である う。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の製剤とEP-0323522に従う増 粘した生成物との、剪断速度の関数としての粘度の流れ 曲線である。

【図2】本発明の製剤および従来技術の上記商品を用い て得られた眼の痛みへの臨床的試験の結果を示すグラフ である。

【図3】本発明の製剤および従来技術の上記商品を用い 代謝に必須なイオンを含む賦形剤中にヒアルロン酸ナト 30 て得られた眼の痛みへの臨床的試験の結果を示すグラフ である。

> 【図4】本発明の製剤および従来技術の上記商品を用い て得られた異物感への臨床的試験の結果を示すグラフで

> 【図5】本発明の製剤および従来技術の上記商品を用い て得られた異物感への臨床的試験の結果を示すグラフで

> 【図6】本発明の製剤および従来技術の上記商品を用い て得られた涙膜破壊時間(BUT)への試験の結果を示

> 【図7】本発明の製剤および従来技術の上記商品を用い て得られた涙分泌(シルマーI)への試験の結果を示す グラフである。

> 【図8】本発明の製剤および従来技術の上記商品を用い て得られたフルオレセインによる染色試験の結果を示す グラフである。

> 【図9】本発明の製剤および従来技術の上記商品を用い て得られたローズベンガルによる染色試験の結果を示す グラフである。

50 【図10】本発明の製剤および従来技術の上記商品を用

いて得られた、最後の点滴後それぞれ30分および90 分における、涙の容量オスモル濃度測定の結果を示すグ ラフである。

【図11】本発明の製剤および従来技術の上記商品を用 いて得られた、最後の点滴後それぞれ30分および90 分における、涙の容量オスモル濃度測定の結果を示すグ ラフである。

【図12】本発明の製剤による、また、従来技術の上記 商品による治療の前後の上皮細胞の形態学的分布を示す グラフである。

【図13】本発明の製剤による、また、従来技術の上記 商品による治療の前後の上皮細胞の形態学的分布を示す グラフである。

【図14】本発明の製剤による、また、従来技術の上記 商品による治療の前後の杯細胞の密度分布を示すグラフ である。

【図15】本発明の製剤による、また、従来技術の上記 商品による治療の前後の杯細胞の密度分布を示すグラフ

【図16】本発明の製剤の、また、従来技術の上記商品 20 の点滴30分後の涙液粘液シダ状結晶形成試験の結果を 示すグラフである。

【図17】本発明の製剤の、また、従来技術の上記商品 の点滴30分後の涙液粘液シダ状結晶形成試験の結果を 示すグラフである。

【図18】本発明の製剤の、また、従来技術の上記商品

ò

20 の点滴90分後の涙液粘液シダ状結晶形成試験の結果を 示すグラフである。

【図19】本発明の製剤の、また、従来技術の上記商品 の点滴90分後の涙液粘液シダ状結晶形成試験の結果を 示すグラフである。

【図20】最後の点滴30分後および90分後、図1に 従う、本発明の製剤および従来技術の製品を用いて得ら れた涙の容量オスモル濃度測定の結果を示すグラフであ る。

【図21】最後の点滴30分後および90分後、図1に 10 従う、本発明の製剤および従来技術の製品を用いて得ら れた涙の容量オスモル濃度測定の結果を示すグラフであ る。

【図22】図1に従う、本発明の製剤によるまたは従来 技術の上記商品による治療の前後の杯細胞の密度分布を 示すグラフである。

【図23】図1に従う、本発明の製剤によるまたは従来 技術の上記商品による治療の前後の杯細胞の密度分布を 示すグラフである。

【図24】図1に従う、本発明の製剤によるまたは従来 技術の上記商品による治療の前後の上皮細胞の形態学的 分布を示すグラフである。

【図25】図1に従う、本発明の製剤によるまたは従来 技術の上記商品による治療の前後の上皮細胞の形態学的 分布を示すグラフである。

【図1】 **SVS20** 30 -S09 25 ŝ 20 15 **⊘** αυ 中程度 10

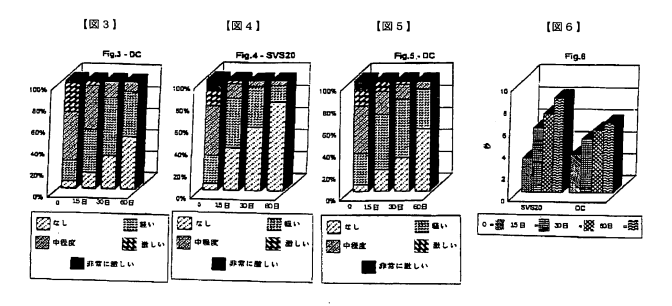
200

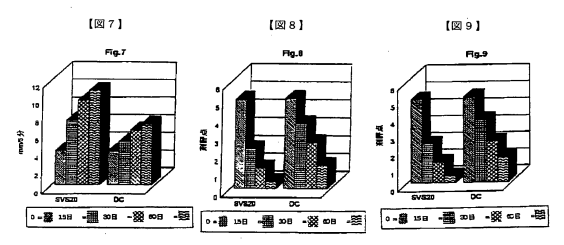
[図2]

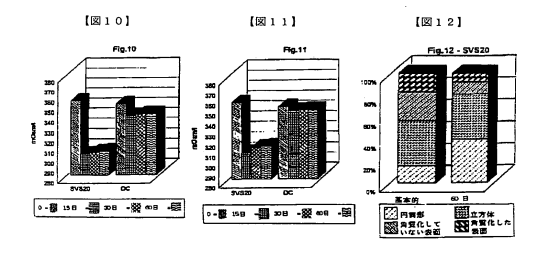
Fig.2 - 5VS20 158 30B 60 A 翻 医い 33 mm L iv

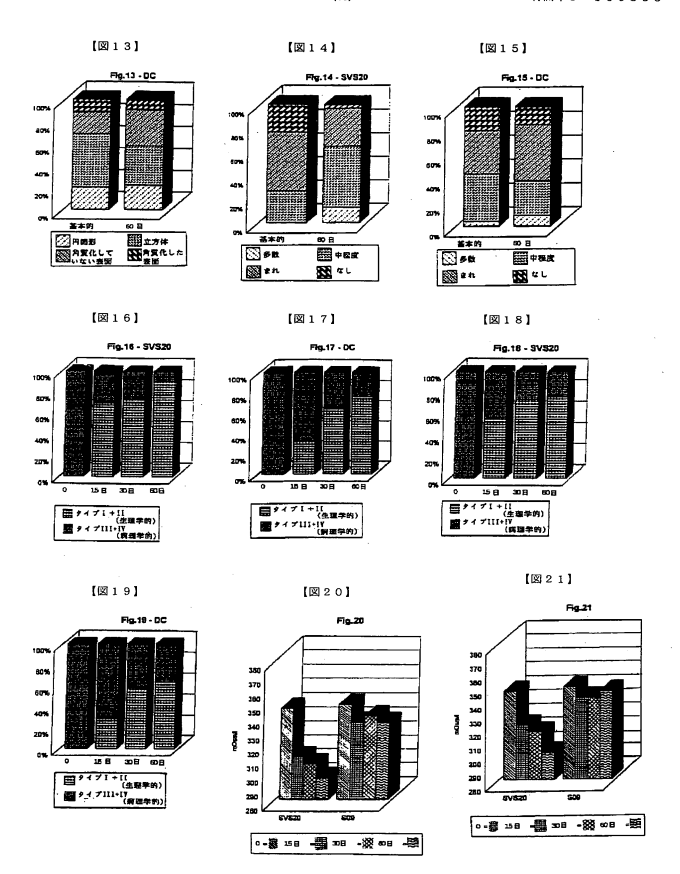
300

400

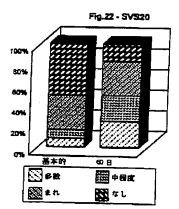




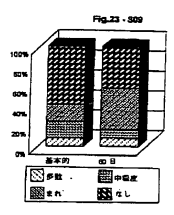




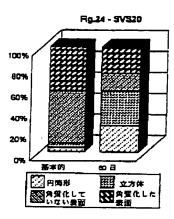
【図22】



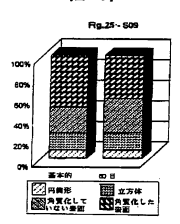
【図23】



【図24】



【図25】



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.